(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

- (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 29. April 2004 (29.04.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/035039 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: A61K 31/17, 31/381, 31/5377, C07D 413/12

109 A, 65812 Bad Soden (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP2003/010400

(22) Internationales Anmeldedatum:

18. September 2003 (18.09.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 47 226.2

10. Oktober 2002 (10.10.2002)

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DORSCH, Dieter [DE/DE]; Königsberger Strasse 17A, 64372 Ober-Ramstadt (DE). CEZANNE, Bertram [DE/DE]; Bahnstrasse 74, 64546 Mörfelden-Walldorf (DE). MEDERSKI, Werner [DE/DE]; Katzenelnbogenweg 1, 64673 Zwingenberg (DE). TSAKLAKIDIS, Christos [GR/DE]; Im Langgewann 54, 69469 Weinheim (DE). GLEITZ, Johannes [DE/DE]; Liebigstrasse 26, 64293 Darmstadt

(DE). BARNES, Christopher [GB/DE]; Sperberstrasse

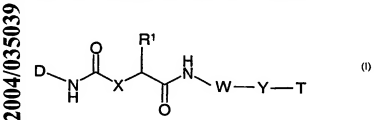
- (74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH: Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: HETEROCYCLIC AMIDES AND THEIR USE IN TREATING THROMBOEMBOLIC DISEASES AND TUMORS
- (54) Bezeichnung: HETEROCYCLISCHE AMIDE UND IHRE VERWENDUNG IN DER BEHANDLUNG VON THROMBO-EMBOLISCHEN ERKRANKUNGEN UND TUMOREN



(57) Abstract: The invention relates to novel compounds of formula (I), wherein D, W, X, Y, T and R1 have the meanings as cited in Patent Claim 1. These compounds are inhibitors of coagulation factor Xa and can be used for the prevention and/or treatment of thromboembolic diseases and for treating tumors.

(57) Zusammenfassung: Neue Verbindungen der Formel (I), worin D, W, X, Y, T und R¹ die in Patentanspruch 1 angegebene Bedeutung haben, sind Inhibitoren des Koagulationsfaktors Xa und können zur Prophylaxe und/oder Therapie von thromboembolischen Erkrankungen und zur Behandlung von Tumoren eingesetzt werden.

10/530876

HETEROZYKLISCHE AMIDE UND IHRE VERWENDUNG IN DER BEHANDLUNG VON THROMBOEMBOLISCHEN ERKRANKUNGEN UND TUMOREN

Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I

D N N W-Y-T

10 worin

15

30

35

D unsubstituierter oder ein- oder mehrfach durch Hal, A, OR², N(R²)₂, NO₂, CN, COOR² oder CON(R²)₂ substituierter aromatischer Fünfringheterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/oder S- Atomen.

X NR³ oder O,

R¹ H, Ar, Het, Cycloalkyl oder
A, das durch OR², SR², N(R²)₂, Ar, Het, Cycloalkyl, CN, COOR²
oder CON(R²)₂ substituiert sein kann,

20 R^2 H, A, $-[C(R^3)_2]_n$ -Ar, $-[C(R^3)_2]_n$ -Het, $-[C(R^3)_2]_n$ -Cycloalkyl, $-[C(R^3)_2]_n$ -N(R^3)₂ oder $-[C(R^3)_2]_n$ -OR³,

R³ H oder A,

W -[C(R^3)₂]_n-,

25 Y Alkylen, Cycloalkylen, Het-diyl oder Ar-diyl,

T einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Carbo- oder Heterocyclus mit 0 bis 4
N-, O- und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein-, zwei- oder

dreifach durch Hal, A, -[C(R³)2]n-Ar,

-[C(R³)₂]_n-Het, -[C(R³)₂]_n-Cycloalkyl, OR³, N(R³)₂, NO₂, CN, COOR², CON(R²)₂, NR²COA, NR²CON(R²)₂, NR²SO₂A, COR², SO₂NR² und/oder S(O)_mA und/oder Carbonylsauerstoff substituiert sein kann,

oder N(R²)₂

und falls Y = Piperidin-1,4-diyl, auch R² oder Cycloalkyl,

	Α	unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-10 C-Atomen, worin
		eine oder zwei CH ₂ -Gruppen durch O- oder S-Atome und/oder
5		durch –CH=CH-Gruppen und/oder auch 1-7 H-Atome durch F
		ersetzt sein können,
	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, OR ³ ,
		$N(R^3)_2$, NO_2 , CN , $COOR^3$, $CON(R^3)_2$, NR^3COA , $NR^3CON(R^3)_2$,
		NR^3SO_2A , COR^3 , $SO_2N(R^3)_2$, $S(O)_mA$,
		- $[C(R^3)_2]_n$ - $COOR^2$ oder -O- $[C(R^3)_2]_0$ - $COOR^2$ substituiertes Phenyl,
10		Naphthyl oder Biphenyl,
	R ^{2'}	H, A, - $[C(R^3)_2]_n$ -Ar', - $[C(R^3)_2]_n$ -Het', - $[C(R^3)_2]_n$ -Cycloalkyl,
		$-[C(R^3)_2]_n-N(R^3)_2$ oder $-[C(R^3)_2]_n-OR^3$,
	R ^{2"}	H, A, -[C(R ³) ₂] _n -Ar' oder -[C(R ³) ₂] _n -Cycloalkyl,
15		$-[C(R^3)_2]_n-N(R^3)_2$ oder $-[C(R^3)_2]_n-OR^3$,
10	Ar	unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal oder A
		substituiertes Phenyl oder Benzyl,
	Het	einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder
		aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen,
20	•	der unsubstituiert oder ein-, zwei- oder dreifach durch
		Carbonylsauerstoff, =S, =N(R ³) ₂ , Hal, A, -[C(R ³) ₂] _n -Ar,
		-[C(R ³) ₂] _n -Het ¹ , -[C(R ³) ₂] _n -Cycloalkyl, -[C(R ³) ₂] _n -OR ^{2'} ,
		$-[C(R^3)_2]_n-N(R^{2'})_2$, NO ₂ , CN, $-[C(R^3)_2]_n-COOR^{2'}$,
25		-[C(R ³) ₂] _n -CON(R ^{2'}) ₂ , -[C(R ³) ₂] _n -NR ^{2'} COA, NR ^{2'} CON(R ^{2'}) ₂ ,
		-[C(R ³) ₂] _n -NR ² 'SO ₂ A, COR ² ', SO ₂ NR ² ' und/oder S(O) _m A substituiert
		sein kann,
	Het ¹	einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder
30		aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N-, O- und/oder S-Atomen,
		der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch
		Carbonylsauerstoff, =S, =N(R ³) ₂ , Hal, A, OR ^{2"} , N(R ^{2"}) ₂ , NO ₂ , CN,
		COOR ^{2"} , CON(R ^{2"}) ₂ , NR ^{2"} COA, NR ^{2"} CON(R ^{2"}) ₂ , NR ^{2"} SO ₂ A, COR ^{2"} ,
		SO ₂ NR ^{2"} und/oder S(O) _m A substituiert sein kann,
35	Hal	F, Cl, Br oder I,
	n	0, 1 oder 2,

m 0, 1 oder 2,

o 1, 2 oder 3

bedeuten,

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung
von Arzneimitteln verwendet werden können.

10

15

5

Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre Salze bei guter Verträglichkeit sehr wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen. Insbesondere zeigen sie Faktor Xa inhibierende Eigenschaften und können daher zur Bekämpfung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens eingesetzt werden.

20

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I können weiterhin Inhibitoren der Gerinnungsfaktoren Faktor VIIa, Faktor IXa und Thrombin der Blutgerinnungskaskade sein.

25

30

Aromatische Amidinderivate mit antithrombotischer Wirkung sind z.B. aus der EP 0 540 051 B1, WO 98/28269, WO 00/71508, WO 00/71511, WO 00/71493, WO 00/71507, WO 00/71509, WO 00/71512, WO 00/71515 oder WO 00/71516 bekannt. Cyclische Guanidine zur Behandlung thromboembolischer Erkrankungen sind z.B. in der WO 97/08165 beschrieben. Aromatische Heterocyclen mit Faktor Xa inhibitorischer Aktivität sind z.B. aus der WO 96/10022 bekannt. Substituierte N-[(Aminoiminomethyl)-phenylalkyl]-azaheterocyclylamide als Faktor Xa Inhibitoren sind in WO 96/40679 beschrieben.

35

Andere Carbonsäureamidderivate sind aus WO 02/48099 und WO 02/57236 bekannt.

Der antithrombotische und antikoagulierende Effekt der erfindungsgemäßen Verbindungen wird auf die inhibierende Wirkung gegenüber der aktivierten Gerinnungsprotease, bekannt unter dem Namen Faktor Xa, oder auf die Hemmung anderer aktivierter Serinproteasen wie Faktor VIIa, Faktor IXa oder Thrombin zurückgeführt.

Blutgerinnung involviert ist. Faktor Xa katalysiert die Umwandlung von Prothrombin in Thrombin. Thrombin spaltet Fibrinogen in Fibrinmonomere, die nach Quervernetzung elementar zur Thrombusbildung beitragen. Eine Aktivierung von Thrombin kann zum Auftreten von thromboembolischen Erkrankungen führen. Eine Hemmung von Thrombin kann jedoch die in die Thrombusbildung involvierte Fibrinbildung inhibieren.

Die Messung der Inhibierung von Thrombin kann z.B. nach der Methode von G. F. Cousins et al. in *Circulation* 1996, 94, 1705-1712 erfolgen.

Eine Inhibierung des Faktors Xa kann somit verhindern, daß Thrombin gebildet wird.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I sowie ihre Salze greifen durch Inhibierung des Faktors Xa in den Blutgerinnungsprozeß ein und hemmen so die Entstehung von Thromben.

Die Inhibierung des Faktors Xa durch die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden. Ein geeignetes Verfahren wird z.B. von J. Hauptmann et al. in *Thrombosis and Haemostasis* 1990, 63, 220-223 beschrieben.

30

20

25

30

35

Die Messung der Inhibierung von Faktor Xa kann z.B. nach der Methode von T. Hara et al. in *Thromb. Haemostas.* **1994**, *71*, 314-319 erfolgen.

Der Gerinnungsfaktor VIIa initiiert nach Bindung an Tissue Faktor den extrinsischen Teil der Gerinnungskaskade und trägt zur Aktivierung des Faktors X zu Faktor Xa bei. Eine Inhibierung von Faktor VIIa verhindert somit die Entstehung des Faktors Xa und damit eine nachfolgende Thrombinbildung.

Die Inhibierung des Faktors VIIa durch die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden. Ein übliches Verfahren zur Messung der Inhibierung von Faktor VIIa wird z.B. von H. F. Ronning et al. in Thrombosis Research 1996, 84, 73-81 beschrieben.

Der Gerinnungsfaktor IXa wird in der intrinsischen Gerinnungskaskade generiert und ist ebenfalls an der Aktivierung von Faktor X zu Faktor Xa beteiligt. Eine Inhibierung von Faktor IXa kann daher auf andere Weise verhindern, daß Faktor Xa gebildet wird.

Die Inhibierung von Faktor IXa durch die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden. Ein geeignetes Verfahren wird z.B. von J. Chang et al. in *Journal of Biological Chemistry* 1998, 273, 12089-12094 beschrieben.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können weiterhin zur Behandlung von Tumoren, Tumorerkrankungen und/oder Tumormetastasen verwendet werden.

Ein Zusammenhang zwischen dem Tissuefaktor TF / Faktor VIIa und der Entwicklung verschiedener Krebsarten wurde von T. Taniguchi und

15

20

25

30

N.R.Lemoine in Biomed. Health Res. (2000), 41 (Molecular Pathogenesis of Pancreatic Cancer), 57-59, aufgezeigt.

Die im nachfolgenden aufgeführten Publikationen beschreiben eine antitumorale Wirkung von TF-VII und Faktor Xa Inhibitoren bei verschiedenen Tumorarten:

- K.M. Donnelly et al. in Thromb. Haemost. 1998; 79: 1041-1047;
- E.G. Fischer et al. in J. Clin. Invest. 104: 1213-1221 (1999):
- B.M. Mueller et al. in J. Clin. Invest. 101: 1372-1378 (1998);
- 10 M.E. Bromberg et al. in Thromb. Haemost. 1999; 82: 88-92

Die Verbindungen der Formel I können als Arzneimittelwirkstoffe in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden, insbesondere zur Behandlung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie, Claudicatio intermittens, venöse Thrombose, pulmonale Embolie, arterielle Thrombose, myocardiale Ischämie, instabile Angina und auf Thrombose basierender Schlaganfall.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden auch zur Behandlung oder Prophylaxe von atherosklerotischen Erkrankungen wie koronarer arterieller Erkrankung, cerebraler arterieller Erkrankung oder peripherer arterieller Erkrankung eingesetzt.

Die Verbindungen werden auch in Kombination mit anderen Thrombolytika bei myocardialem Infarkt eingesetzt, ferner zur Prophylaxe zur Reocclusion nach Thrombolyse, percutaner transluminaler Angioplastie (PTCA) und koronaren Bypass-Operationen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden ferner verwendet zur Prävention von Rethrombose in der Mikrochirurgie, ferner als Antikoagulantien im Zusammenhang mit künstlichen Organen oder in der Hämodialyse.

Die Verbindungen finden ferner Verwendung bei der Reinigung von Kathetern und medizinischen Hilfsmitteln bei Patienten *in viv*o, oder als

35

Antikoagulantien zur Konservierung von Blut, Plasma und anderen Blutprodukten in vitro. Die erfindungsgemäßen Verbindungen finden weiterhin Verwendung bei solchen Erkrankungen, bei denen die Blutkoagulation entscheidend zum Erkrankungsverlauf beiträgt oder eine Quelle der sekundären Pathologie darstellt, wie z.B. bei Krebs einschließlich Metastasis, entzündlichen Erkrankungen einschließlich Arthritis, sowie Diabetes.

- Die erfindungsgemäßen Verbindungen finden weiterhin Verwendung zur Behandlung von Migräne (F.Morales-Asin et al., Headache, 40, 2000, 45-47).
- Bei der Behandlung der beschriebenen Erkrankungen werden die erfindungsgemäßen Verbindungen auch in Kombination mit anderen thrombolytisch wirksamen Verbindungen eingesetzt, wie z.B. mit dem "tissue plasminogen activator" t-PA, modifiziertem t-PA, Streptokinase oder Urokinase. Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden mit den anderen genannten Substanzen entweder gleichzeitig oder vorher oder nachher gegeben.

Besonders bevorzugt ist die gleichzeitige Gabe mit Aspirin, um ein Neuauftreten der Thrombenbildung zu verhindern.

- Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden auch verwendet in Kombination mit Blutplättchen-Glycoprotein-Rezeptor (IIb/IIIa)-Antagonisten, die die Blutplättchenaggregation inhibieren.
- Gegenstand der Erfindung sind die Verbindungen der Formel I und ihre Salze sowie ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach den Ansprüchen 1-16 sowie ihrer pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - a) eine Verbindung der Formel II

5 worin

R¹, W, X, Y und T die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

mit einer Verbindung der Formel III

10

worin

D die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

15 umsetzt,

oder

20

b) eine Verbindung der Formel IV

IV

worin W, Y und T die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

mit einer Verbindung der Formel V

30

35 worin

- CI, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe bedeutet und
- R1, X und D die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,
- 5 umsetzt,

und/oder

eine Base oder Säure der Formel I in eines ihrer Salze umwandelt.

10

15

Gegenstand der Erfindung sind auch die optisch aktiven Formen (Stereoisomeren), die Enantiomeren, die Racemate, die Diastereomeren sowie die Hydrate und Solvate dieser Verbindungen. Unter Solvate der Verbindungen werden Anlagerungen von inerten Lösungsmittelmolekülen an die Verbindungen verstanden, die sich aufgrund ihrer gegenseitigen Anziehungskraft ausbilden. Solvate sind z.B. Mono- oder Dihydrate oder Alkoholate.

20

30

35

Unter pharmazeutisch verwendbaren Derivaten versteht man z.B. die Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen als auch sogenannte Prodrug-Verbindungen.

Unter Prodrug-Derivaten versteht man mit z. B. Alkyl- oder Acylgruppen,

- Zuckern oder Oligopeptiden abgewandelte Verbindungen der Formel I, die im Organismus rasch zu den wirksamen erfindungsgemäßen Verbindungen gespalten werden.
 - Hierzu gehören auch bioabbaubare Polymerderivate der erfindungsgemäßen Verbindungen, wie dies z. B. in Int. J. Pharm. 115, 61-67 (1995) beschrieben ist.

Gegenstand der Erfindung sind auch Mischungen der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I, z.B. Gemische zweier Diastereomerer z.B. im Verhältnis 1:1, 1:2, 1:3, 1:4, 1:5, 1:10, 1:100 oder 1:1000.

Besonders bevorzugt handelt es sich dabei um Mischungen stereoisomerer Verbindungen.

Für alle Reste, die mehrfach auftreten, wie z.B. A, gilt, daß deren
Bedeutungen unabhängig voneinander sind.
Vor- und nachstehend haben die Reste bzw. Parameter D, W, X, Y, T, R¹
die bei der Formel I angegebenen Bedeutungen, falls nicht ausdrücklich etwas anderes angegeben ist.

10

15

A bedeutet Alkyl, ist unverzweigt (linear) oder verzweigt, und hat 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10 C-Atome. A bedeutet vorzugsweise Methyl, weiterhin Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, ferner auch Pentyl, 1-, 2- oder 3-Methylbutyl, 1,1-, 1,2- oder 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Methylpentyl, 1,1-, 1,2-, 1,3-, 2,2-, 2,3- oder 3,3-Dimethylbutyl, 1- oder 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, 1,1,2- oder 1,2,2-Trimethylpropyl, weiter bevorzugt z.B. Trifluormethyl.

20

A bedeutet ganz besonders bevorzugt Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, vorzugsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl, tert.-Butyl, Pentyl, Hexyl, Trifluormethyl, Pentafluorethyl oder 1,1,1-Trifluorethyl.

25

Cycloalkyl bedeutet vorzugsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cylopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl.

Alkylen bedeutet vorzugsweise Methylen, Ethylen, Propylen, Butylen, Pentylen oder Hexylen, ferner verzweigtes Alkylen.

30

COR² bedeutet z.B. CHO oder –COA.

-COA (Acyl) bedeutet vorzugsweise Acetyl, Propionyl, ferner auch Butyryl, Pentanoyl, Hexanoyl oder z.B. Benzoyl.

Hal bedeutet vorzugsweise F, Cl oder Br, aber auch I.

10

15

20

25

30

35

Ar bedeutet z.B. Phenyl, o-, m- oder p-Tolyl, o-, m- oder p-Ethylphenyl, o-, m- oder p-Propylphenyl, o-, m- oder p-Isopropylphenyl, o-, m- oder p-tert.--Butylphenyl, o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Nitrophenyl, o-, moder p-Aminophenyl, o-, m- oder p-(N-Methylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N-Methylaminocarbonyl)-phenyl, o-, m- oder p-Acetamidophenyl, o-, moder p-Methoxyphenyl, o-, m- oder p-Ethoxyphenyl, o-, m- oder p-Ethoxycarbonylphenyl, o-, m- oder p-(N,N-Dimethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N,N-Dimethylaminocarbonyl)-phenyl, o-, m- oder p-(N-Ethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N,N-Diethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-Fluorphenyl, o-, moder p-Bromphenyl, o-, m- oder p-Chlorphenyl, o-, m- oder p-(Methylsulfonamido)-phenyl, o-, m- oder p-(Methylsulfonyl)-phenyl, weiter bevorzugt 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Difluorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dichlorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dibromphenyl, 2,4- oder 2,5-Dinitrophenyl, 2,5- oder 3,4-Dimethoxyphenyl, 3-Nitro-4-chlorphenyl, 3-Amino-4-chlor-, 2-Amino-3-chlor-, 2-Amino-4chlor-, 2-Amino-5-chlor- oder 2-Amino-6-chlorphenyl, 2-Nitro-4-N,N-dimethylamino- oder 3-Nitro-4-N, N-dimethylaminophenyl, 2,3-Diaminophenyl, 2,3,4-, 2,3,5-, 2,3,6-, 2,4,6- oder 3,4,5-Trichlorphenyl, 2,4,6-Trimethoxyphenyl, 2-Hydroxy-3,5-dichlorphenyl, p-lodphenyl, 3,6-Dichlor-4aminophenyl, 4-Fluor-3-chlorphenyl, 2-Fluor-4-bromphenyl, 2,5-Difluor-4bromphenyl, 3-Brom-6-methoxyphenyl, 3-Chlor-6-methoxyphenyl, 3-Chlor-4-acetamidophenyl, 3-Fluor-4-methoxyphenyl, 3-Amino-6-methylphenyl, 3-Chlor-4-acetamidophenyl oder 2,5-Dimethyl-4-chlorphenyl.

Ar bedeutet vorzugsweise z.B. unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, OR², SO₂A, COOR² oder CN substituiertes Phenyl. Ar bedeutet insbesondere bevorzugt z.B. unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal, A, OA, SO₂A, SO₂NH₂, COOR² oder CN substituiertes Phenyl, wie z.B. Phenyl, 2-Methylsulfonylphenyl, 2-Aminosulfonylphenyl, 2-, 3- oder 4-Chlorphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Bromphenyl, 3-Fluor-4-methoxyphenyl, 4-Trifluormethoxyphenyl, 4-Ethoxyphenyl, 2-Methoxyphenyl, 3-Cyanphenyl oder 4-Ethoxycarbonylphenyl.

30

Ganz besonders bevorzugt bedeutet Ar unsubstituiertes Phenyl, 4-Chlorphenyl oder 2-Methylsulfonylphenyl.

Y bedeutet vorzugsweise Het-diyl oder Ar-diyl, besonders bevorzugt unsubstituiertes oder einfach durch A, OA, Cl oder F substituiertes 1,4-Phenylen, ferner auch Pyridin-diyl, vorzugsweise Pyridin-2,5-diyl oder Piperidin-diyl.

Y bedeutet insbesondere unsubstituiertes oder einfach durch Methyl, 10 Ethyl, Propyl, Cl oder F substituiertes 1,3- oder 1,4-Phenylen.

Het bedeutet z.B. 2- oder 3-Furyl, 2- oder 3-Thienyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolyl, 1-, 2, 4- oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-Isoxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-

lsothiazolyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4- oder 5- mazolyl, 3-, 4- oder 5- lsothiazolyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl, weiterhin bevorzugt 1,2,3-Triazol-1-, -4- oder -5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3- oder 5-yl, 1- oder 5-Tetrazolyl, 1,2,3-Oxadiazol-4- oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3- oder -5

5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2- oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3- oder -5-yl, 1,2,3Thiadiazol-4- oder -5-yl, 3- oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6oder 7-Indolyl, 4- oder 5-Isoindolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Benzimidazolyl, 1-, 3-,
4-, 5-, 6- oder 7-Benzopyrazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzoxazolyl, 3-, 4-,

5-, 6- oder 7- Benzisoxazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzothiazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisothiazolyl, 4-, 5-, 6- oder 7-Benz-2,1,3-oxadiazolyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinazolinyl, 5- oder 6-

Chinoxalinyl, 2-, 3-, 5-, 6-, 7- oder 8-2H-Benzo[1,4]oxazinyl, weiter bevorzugt 1,3-Benzodioxol-5-yl, 1,4-Benzodioxan-6-yl, 2,1,3-Benzothia-diazol-4- oder -5-yl oder 2,1,3-Benzoxadiazol-5-yl.

Die heterocyclischen Reste können auch teilweise oder vollständig hydriert sein.

Het kann also z. B. auch bedeuten 2,3-Dihydro-2-, -3-, -4- oder -5-furyl, 2,5-Dihydro-2-, -3-, -4- oder 5-furyl, Tetrahydro-2- oder -3-furyl, 1,3-Dioxo-lan-4-yl, Tetrahydro-2- oder -3-thienyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-

pyrrolyl, 2,5-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrrolyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolidinyl, Tetrahydro-1-, -2- oder -4-imidazolyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrazolyl, Tetrahydro-1-, -3- oder -4-pyrazolyl, 1,4-Dihydro-1-, -2-, -3oder -4-pyridyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5- oder -6-pyridyl, 1-, 5 2-, 3- oder 4-Piperidinyl, 2-, 3- oder 4-Morpholinyl, Tetrahydro-2-, -3- oder -4-pyranyl, 1,4-Dioxanyl, 1,3-Dioxan-2-, -4- oder -5-yl, Hexahydro-1-, -3oder -4-pyridazinyl, Hexahydro-1-, -2-, -4- oder -5-pyrimidinyl, 1-, 2- oder 3-Piperazinyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-chinolyl, 10 1,2,3,4-Tetrahydro-1-,-2-,-3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-isochinolyl, 2-, 3-, 5-, 6-, 7- oder 8- 3,4-Dihydro-2H-benzo[1,4]oxazinyl, weiter bevorzugt 2,3-Methylendioxyphenyl, 3,4-Methylendioxyphenyl, 2,3-Ethylendioxyphenyl, 3.4-Ethylendioxyphenyl, 3.4-(Difluormethylendioxy)phenyl, 2,3-Dihydrobenzofuran-5- oder 6-yl, 2,3-(2-Oxo-methylendioxy)-phenyl oder auch 3,4-15 Dihydro-2H-1,5-benzodioxepin-6- oder -7-yl, ferner bevorzugt 2,3-Dihydrobenzofuranyl oder 2,3-Dihydro-2-oxo-furanyl.

T bedeutet vorzugsweise einen einkernigen gesättigten oder ungesättigten
Heterocyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O- Atomen, der ein- oder zweifach
durch Carbonylsauerstoff substituiert ist.

T bedeutet insbesondere ein- oder zweifach durch Carbonylsauerstoff

25 substituiertes Piperidin-1-yl, Pyrrolidin-1-yl, 1*H*-Pyridin-1-yl, Morpholin-4-yl,
Piperazin-1-yl, 1,3-Oxazolidin-3-yl, 2*H*-Pyridazin-2-yl, Pyrazin-1-yl, Azepan1-yl, 2-Aza-bicyclo[2.2.2]-octan-2-yl,
oder N(R²)₂, und falls Y = Piperidin-1,4-diyl, auch R².

T bedeutet weiterhin bevorzugt Pyridinyl, insbesondere Pyridin-4-yl.

D bedeutet vorzugsweise einfach durch Hal substituiertes Thienyl, Furyl, Thiazolyl, Pyrrolyl oder Imidazolyl, besonders bevorzugt einfach durch Hal substituiertes Thienyl, Thiazolyl oder Furyl.

R¹ bedeutet vorzugsweise z.B. H oder unsubstituiertes Phenyl, Thienyl oder Alkyl mit 1-6 C-Atomen.

- R² bedeutet vorzugsweise z.B. H oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen.
 - n bedeutet vorzugsweise 0 oder 1. m bedeutet vorzugsweise 2.
- Die Verbindungen der Formel I können ein oder mehrere chirale Zentren besitzen und daher in verschiedenen stereoisomeren Formen vorkommen. Die Formel I umschließt alle diese Formen.
- Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat. Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln Ia bis Im ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die bei der Formel I angegebene Bedeutung haben, worin jedoch
- in la D unsubstituierter oder ein- oder zweifach durch Hal

 substituierter aromatischer Fünfringheterocyclus mit 1 bis
 2 N-, O- und/oder S-Atomen,

 bedeutet;
- in lb D ein- oder zweifach durch Hal substituierter Thienylring bedeutet;
 - in Ic R² H oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen bedeutet;

	ín id	R ¹	H oder unsubstituiertes Phenyl, Thienyl oder Alkyl mit 1-6 C-Atomen, eutet;
5	in le	X	NH oder O bedeutet;
	in If	W	(CH ₂) _n bedeutet,
10	in Ig	Y	Ar-diyl oder Het-diyl bedeutet,
15	in Ih	Т	einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O-Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch Carbonylsauerstoff substituiert sein kann, oder $N(R^2)_2$ und falls $Y = Piperidin-1,4-diyl$, auch R^2
20		bede	
25	in li	Т	einen ein- oder zweikernigen gesättigten oder ungesättigten Heterocyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O- Atomen, der ein- oder zweifach durch Carbonylsauerstoff (=O) substituiert ist,
		bede	oder $N(R^2)_2$ und falls $Y = Piperidin-1,4-diyl$, auch R^2 outet;
30	in lj	τ	ein- oder zweifach durch Carbonylsauerstoff substituiertes Piperidin-1-yl, Pyrrolidin-1-yl, 1 <i>H</i> -Pyridin-1-yl, Morpholin-4- yl, Piperazin-1-yl, 1,3-Oxazolidin-3-yl, 2 <i>H</i> -Pyridazin-2-yl,
35			Pyrazin-1-yl, Azepan-1-yl, 2-Aza-bicyclo[2.2.2]-octan-2-yl, oder $N(R^2)_2$ und falls Y = Piperidin-1,4-diyl, auch R^2

bedeutet;

	in Ik	Ar	unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal, A, OA,		
5			SO ₂ A, COOR ² , SO ₂ NH ₂ oder CN substituiertes Phenyl,		
Ŭ		bedeutet;			
	in II	D	unsubstituierter oder ein- oder zweifach durch Hal		
			substituierter aromatischer Fünfringheterocyclus mit 1 bis		
10			2 N-, O- und/oder S-Atomen,		
		R ¹	H oder unsubstituiertes Phenyl, Thienyl oder Alkyl mit 1-6 C-Atomen,		
		R^2	H oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen,		
15		X	NH oder O,		
10		W	W (CH ₂) _n ,		
		Υ	Ar-diyl, Pyridin-diyl oder Piperidin-diyl,		
		Ar	unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal, A, OA,		
			SO₂A, COOR², SO₂NH₂ oder CN substituiertes Phenyl,		
20		Т	ein- oder zweifach durch Carbonylsauerstoff substituiertes		
			Piperidin-1-yl, Pyrrolidin-1-yl, 1H-Pyridin-1-yl, Morpholin-4-		
•			yl, Piperazin-1-yl, 1,3-Oxazolidin-3-yl, 2 <i>H</i> -Pyridazin-2-yl,		
25			Pyrazin-1-yl, Azepan-1-yl, 2-Aza-bicyclo[2.2.2]-octan-2-yl, oder N(R ²) ₂		
			und falls $Y = Piperidin-1,4-diyl,$ auch R^2		
		bed	eutet;		
•			·		
30	in Im	D	ein- oder zweifach durch Hal substituiertes Thienyl,		
			Thiazolyl oder Furyl,		
		R ^{1.}	H oder unsubstituiertes Phenyl, Thienyl oder Alkyl mit 1-6		
	•	•	C-Atomen,		
35		R ²	H oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen,		
00		X	NH oder O,		
		W	.W (CH ₂) _n ,		

10

15

20

25

30

35

- Y Ar-diyl, Pyridin-diyl oder Piperidin-diyl,
- Ar unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal, A, OA, SO₂A, COOR², SO₂NH₂ oder CN substituiertes Phenyl,
- T unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch
 Carbonylsauerstoff substituiertes Piperidin-1-yl, Pyrrolidin1-yl, Pyridinyl, Morpholin-4-yl, Piperazin-1-yl, 1,3Oxazolidin-3-yl, Pyridazin-2-yl, Pyrazinyl, Azepan-1-yl, 2Aza-bicyclo[2.2.2]-octan-2-yl,
 und falls Y = Piperidin-1,4-diyl, auch R²
 bedeutet;

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

Die Verbindungen der Formel I und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart) beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt.

Die Ausgangsverbindungen der Formeln II, III, IV und V sind in der Regel bekannt. Sind sie neu, so können sie aber nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden.

25

30

Verbindungen der Formel I können vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel II mit Verbindungen der Formel III umsetzt.

Die Umsetzung erfolgt in der Regel in einem inerten Lösungsmittel, in
Gegenwart eines säurebindenden Mittels vorzugsweise eines Alkali- oder
Erdalkalimetall-hydroxids, -carbonats oder -bicarbonats oder eines
anderen Salzes einer schwachen Säure der Alkali- oder Erdalkalimetalle,
vorzugsweise des Kaliums, Natriums, Calciums oder Cäsiums. Auch der
Zusatz einer organischen Base wie Triethylamin, Dimethylanilin, Pyridin
oder Chinolin oder eines Überschusses der Phenolkomponente der
Formel II bzw. des Alkylierungsderivates der Formel III kann günstig sein.
Die Reaktionszeit liegt je nach den angewendeten Bedingungen zwischen
einigen Minuten und 14 Tagen, die Reaktionstemperatur zwischen etwa 0°
und 150°, normalerweise zwischen 20° und 130°.

Als inerte Lösungsmittel eignen sich z.B. Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Petrolether, Benzol, Toluol oder Xylol; chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Trichlorethylen, 1,2-Dichlorethan, Tetrachlorkohlenstoff, Chloroform oder Dichlormethan; Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol; Ether wie Diethylether, Diisopropylether, Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan; Glykolether wie Ethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether (Methylglykol oder Ethylglykol), Ethylenglykoldimethylether (Diglyme); Ketone wie Aceton oder Butanon; Amide wie Acetamid, Dimethylacetamid oder Dimethylformamid (DMF); Nitrile wie Acetonitril; Sulfoxide wie Dimethylsulfoxid (DMSO); Schwefelkohlenstoff; Carbonsäuren wie Ameisensäure oder Essigsäure; Nitroverbindungen wie Nitromethan oder Nitrobenzol; Ester wie Ethylacetat oder Gemische der genannten Lösungsmittel.

Verbindungen der Formel I können weiter vorzugsweise erhalten werden,
indem man Verbindungen der Formel IV mit Verbindungen der Formel V
umsetzt.

5 ·

25

30

Die Umsetzung erfolgt in der Regel in einem inerten Lösungsmittel und unter Bedingungen wie oben angegeben.

In den Verbindungen der Formel V bedeutet L vorzugsweise CI, Br, I oder eine freie oder eine reaktionsfähig abgewandelte OH-Gruppe wie z.B. ein aktivierter Ester, ein Imidazolid oder Alkylsulfonyloxy mit 1-6 C-Atomen (bevorzugt Methylsulfonyloxy oder Trifluormethylsulfonyloxy) oder Arylsulfonyloxy mit 6-10 C-Atomen (bevorzugt Phenyl- oder p-Tolylsulfonyloxy).

- Derartige Reste zur Aktivierung der Carboxygruppe in typischen Acylierungsreaktionen sind in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart;) beschrieben.
- Aktivierte Ester werden zweckmäßig in situ gebildet, z. B. durch Zusatz von HOBt oder N-Hydroxysuccinimid.
- Die Umsetzung erfolgt in der Regel in einem inerten Lösungsmittel, in
 Gegenwart eines säurebindenden Mittels vorzugsweise einer organischen
 Base wie DIPEA, Triethylamin, Dimethylanilin, Pyridin oder Chinolin oder eines Überschusses der Carboxykomponente der Formel V.

Auch der Zusatz eines Alkali- oder Erdalkalimetall-hydroxids, -carbonats oder -bicarbonats oder eines anderen Salzes einer schwachen Säure der Alkali- oder Erdalkalimetalle, vorzugsweise des Kaliums, Natriums, Calciums oder Cäsiums kann günstig sein.

Die Reaktionszeit liegt je nach den angewendeten Bedingungen zwischen einigen Minuten und 14 Tagen, die Reaktionstemperatur zwischen etwa -30° und 140°, normalerweise zwischen -10° und 90°, insbesondere zwischen etwa 0° und etwa 70°.

Als inerte Lösungsmittel eignen sich die oben genannten.

Verbindungen der Formel I können ferner erhalten werden, indem man
Verbindungen der Formel I aus einem ihrer funktionellen Derivate durch

Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt.

Bevorzugte Ausgangsstoffe für die Solvolyse bzw. Hydrogenolyse sind 5 . solche, die sonst der Formel I entsprechen, aber anstelle einer oder mehrerer freier Amino- und/oder Hydroxygruppen entsprechende geschützte Amino- und/oder Hydroxygruppen enthalten, vorzugsweise solche, die anstelle eines H-Atoms, das mit einem N-Atom verbunden ist, 10 eine Aminoschutzgruppe tragen, insbesondere solche, die anstelle einer HN-Gruppe eine R'-N-Gruppe tragen, worin R' eine Aminoschutzgruppe bedeutet, und/oder solche, die anstelle des H-Atoms einer Hydroxygruppe eine Hydroxyschutzgruppe tragen, z.B. solche, die der Formel I entsprechen, jedoch anstelle einer Gruppe -COOH eine Gruppe -COOR" 15 tragen, worin R" eine Hydroxyschutzgruppe bedeutet. Bevorzugte Ausgangsstoffe sind auch die Oxadiazolderivate, die in die entsprechenden Amidinoverbindungen überführt werden können.

Es können auch mehrere - gleiche oder verschiedene - geschützte Aminound/oder Hydroxygruppen im Molekül des Ausgangsstoffes vorhanden sein. Falls die vorhandenen Schutzgruppen voneinander verschieden sind, können sie in vielen Fällen selektiv abgespalten werden.

20

25

30

35

Der Ausdruck "Aminoschutzgruppe" ist allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Aminogruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen (zu blockieren), die aber leicht entfernbar sind, nachdem die gewünschte chemische Reaktion an anderen Stellen des Moleküls durchgeführt worden ist. Typisch für solche Gruppen sind insbesondere unsubstituierte oder substituierte Acyl-, Aryl-, Aralkoxymethyloder Aralkylgruppen. Da die Aminoschutzgruppen nach der gewünschten Reaktion (oder Reaktionsfolge) entfernt werden, ist ihre Art und Größe im übrigen nicht kritisch; bevorzugt werden jedoch solche mit 1-20, insbesondere 1-8 C-Atomen. Der Ausdruck "Acylgruppe" ist im Zusammenhang mit

10

15

20

25

30

35.

dem vorliegenden Verfahren in weitestem Sinne aufzufassen. Er umschließt von aliphatischen, araliphatischen, aromatischen oder heterocyclischen Carbonsäuren oder Sulfonsäuren abgeleitete Acylgruppen sowie insbesondere Alkoxycarbonyl-, Aryloxycarbonyl- und vor allem Aralkoxycarbonylgruppen. Beispiele für derartige Acylgruppen sind Alkanoyl wie Acetyl, Propionyl, Butyryl; Aralkanoyl wie Phenylacetyl; Aroyl wie Benzoyl oder Toluyl; Aryloxyalkanoyl wie POA; Alkoxycarbonyl wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, BOC (tert.-Butyloxycarbonyl), 2-lodethoxycarbonyl; Aralkyloxycarbonyl wie CBZ ("Carbobenzoxy"), 4-Methoxybenzyloxycarbonyl, FMOC; Arylsulfonyl wie Mtr. Bevorzugte Aminoschutzgruppen sind BOC und Mtr, ferner CBZ, Fmoc, Benzyl und Acetyl.

Der Ausdruck "Hydroxyschutzgruppe" ist ebenfalls allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Hydroxygruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen, die aber leicht entfernbar sind, nachdem die gewünschte chemische Reaktion an anderen Stellen des Moleküls durchgeführt worden ist. Typisch für solche Gruppen sind die oben genannten unsubstituierten oder substituierten Aryl-, Aralkyl- oder Acylgruppen, ferner auch Alkylgruppen. Die Natur und Größe der Hydroxyschutzgruppen ist nicht kritisch, da sie nach der gewünschten chemischen Reaktion oder Reaktionsfolge wieder entfernt werden; bevorzugt sind Gruppen mit 1-20, insbesondere 1-10 C-Atomen. Beispiele für Hydroxyschutzgruppen sind u.a. Benzyl, 4-Methoxybenzyl, p-Nitrobenzoyl, p-Toluolsulfonyl, tert.-Butyl und Acetyl, wobei Benzyl und tert.-Butyl besonders bevorzugt sind.

Das In-Freiheit-Setzen der Verbindungen der Formel I aus ihren funktionellen Derivaten gelingt - je nach der benutzten Schutzgruppe - z. B. mit starken Säuren, zweckmäßig mit TFA oder Perchlorsäure, aber auch mit anderen starken anorganischen Säuren wie Salzsäure oder Schwefelsäure, starken organischen Carbonsäuren wie Trichloressigsäure oder

10

15

20

25

30

35

Sulfonsäuren wie Benzol- oder p-Toluolsulfonsäure. Die Anwesenheit eines zusätzlichen inerten Lösungsmittels ist möglich, aber nicht immer erforderlich. Als inerte Lösungsmittel eignen sich vorzugsweise organische, beispielsweise Carbonsäuren wie Essigsäure, Ether wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, Amide wie DMF, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, ferner auch Alkohole wie Methanol, Ethanol oder Isopropanol, sowie Wasser. Ferner kommen Gemische der vorgenannten Lösungsmittel in Frage. TFA wird vorzugsweise im Überschuß ohne Zusatz eines weiteren Lösungsmittels verwendet, Perchlorsäure in Form eines Gemisches aus Essigsäure und 70 %iger Perchlorsäure im Verhältnis 9:1. Die Reaktionstemperaturen für die Spaltung liegen zweckmäßig zwischen etwa 0 und etwa 50°, vorzugsweise arbeitet man zwischen 15 und 30° (Raumtemperatur).

Die Gruppen BOC, OBut und Mtr können z. B. bevorzugt mit TFA in Dichlormethan oder mit etwa 3 bis 5n HCl in Dioxan bei 15-30° abgespalten werden, die FMOC-Gruppe mit einer etwa 5- bis 50 %igen Lösung von Dimethylamin, Diethylamin oder Piperidin in DMF bei 15-30°.

Hydrogenolytisch entfernbare Schutzgruppen (z. B. CBZ, Benzyl oder die Freisetzung der Amidinogruppe aus ihrem Oxadiazolderivat)) können z. B. durch Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators (z. B. eines Edelmetallkatalysators wie Palladium, zweckmäßig auf einem Träger wie Kohle) abgespalten werden. Als Lösungsmittel eignen sich dabei die oben angegebenen, insbesondere z. B. Alkohole wie Methanol oder Ethanol oder Amide wie DMF. Die Hydrogenolyse wird in der Regel bei Temperaturen zwischen etwa 0 und 100° und Drucken zwischen etwa 1 und 200 bar, bevorzugt bei 20-30° und 1-10 bar durchgeführt. Eine Hydrogenolyse der CBZ-Gruppe gelingt z. B. gut an 5 bis 10 %igem Pd/C in Methanol oder mit Ammomiumformiat (anstelle von Wasserstoff) an Pd/C in Methanol/DMF bei 20-30°.

Als inerte Lösungsmittel eignen sich z.B. Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Petrolether, Benzol, Toluol oder Xylol; chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Trichlorethylen, 1,2-Dichlorethan, Tetrachlorkohlenstoff, Trifluormethylbenzol, Chloroform oder Dichlormethan; Alkohole wie

Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol; Ether wie Diethylether, Diisopropylether, Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan; Glykolether wie Ethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether (Methylglykol oder Ethylglykol), Ethylenglykoldimethylether (Diglyme);

Ketone wie Aceton oder Butanon; Amide wie Acetamid,
Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon (NMP) oder Dimethylformamid
(DMF); Nitrile wie Acetonitril; Sulfoxide wie Dimethylsulfoxid (DMSO);
Schwefelkohlenstoff; Carbonsäuren wie Ameisensäure oder Essigsäure;
Nitroverbindungen wie Nitromethan oder Nitrobenzol; Ester wie Ethylacetat

Ester können z.B. mit Essigsäure oder mit NaOH oder KOH in Wasser,

Wasser-THF oder Wasser-Dioxan bei Temperaturen zwischen 0 und 100°

oder Gemische der genannten Lösungsmittel.

verseift werden.

5

10

15

20

25

35

Ferner kann man freie Aminogruppen in üblicher Weise mit einem Säurechlorid oder -anhydrid acylieren oder mit einem unsubstituierten oder
substituierten Alkylhalogenid alkylieren, oder mit CH₃-C(=NH)-OEt
umsetzen, zweckmäßig in einem inerten Lösungsmittel wie Dichlormethan
oder THF und /oder in Gegenwart einer Base wie Triethylamin oder Pyridin
bei Temperaturen zwischen -60 und +30°.

30

Eine Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden, beispielsweise durch Umsetzung äquivalenter Mengen der Base und der Säure in einem inerten Lösungsmittel
wie Ethanol und anschließendes Eindampfen. Für diese Umsetzung kommen insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche
Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B.

10

15

20

25

30

35

Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B.

Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalin-mono- und -disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z.B. Pikrate, können zur Isolierung und /oder Aufreinigung der Verbindungen der Formel I verwendet werden.

Andererseits können Verbindungen der Formel I mit Basen (z.B. Natriumoder Kaliumhydroxid oder -carbonat) in die entsprechenden Metall-, insbesondere Alkalimetall- oder Erdalkalimetall-, oder in die entsprechenden Ammoniumsalze umgewandelt werden.

Auch physiologisch unbedenkliche organische Basen, wie z.B. Ethanolamin können verwendet werden.

Erfindungsgemäße Verbindungen der Formel I können aufgrund ihrer Molekülstruktur chiral sein und können dementsprechend in verschiedenen enantiomeren Formen auftreten. Sie können daher in racemischer oder in optisch aktiver Form vorliegen.

Da sich die pharmazeutische Wirksamkeit der Racemate bzw. der Stereoisomeren der erfindungsgemäßen Verbindungen unterscheiden kann,
kann es wünschenswert sein, die Enantiomere zu verwenden. In diesen
Fällen kann das Endprodukt oder aber bereits die Zwischenprodukte in
enantiomere Verbindungen, durch dem Fachmann bekannte chemische

10

15

20

25

30

35

oder physikalische Maßnahmen, aufgetrennt oder bereits als solche bei der Synthese eingesetzt werden.

Im Falle racemischer Amine werden aus dem Gemisch durch Umsetzung mit einem optisch aktiven Trennmittel Diastereomere gebildet. Als Trennmittel eignen sich z.B. optisch aktiven Säuren, wie die R- und S-Formen von Weinsäure, Diacetylweinsäure, Dibenzoylweinsäure, Mandelsäure, Äpfelsäure, Milchsäure, geeignet N-geschützte Aminosäuren (z.B. N-Benzoylprolin oder N-Benzolsulfonylprolin) oder die verschiedenen optisch aktiven Camphersulfonsäuren. Vorteilhaft ist auch eine chromatographische Enantiomerentrennung mit Hilfe eines optisch aktiven Trennmittels (z.B. Dinitrobenzoylphenylglycin, Cellulosetriacetat oder andere Derivate von Kohlenhydraten oder auf Kieselgel fixierte chiral derivatisierte Methacrylatpolymere). Als Laufmittel eignen sich hierfür wäßrige oder alkoholische Lösungsmittelgemische wie z.B. Hexan/Isopropanol/Acetonitril z.B. im Verhältnis 82:15:3.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels (pharmazeutische Zubereitung), insbesondere auf nicht-chemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

Gegenstand der Erfindung sind ferner Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen, sowie gegebenenfalls Träger- und/oder Hilfsstoffe.

Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veterinärmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder

anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale), parenterale oder topische Applikation eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Alkylengiykole, Polyethylengiykole, Glycerintriacetat, Gelatine, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline. Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen, Dragees. Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen Anwendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate, für die topische Anwendung Salben, Cremes oder Puder oder auch als Nasenspray. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungs- und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-Geschmacks- und /oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z.B. ein oder mehrere Vitamine.

Die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze können bei der Bekämpfung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie, Claudicatio intermittens, Migräne, Tumoren, Tumorerkrankungen und/oder Tumormetastasen verwendet werden.

30

35

5

10

15

20

25

Dabei werden die erfindungsgemäßen Substanzen in der Regel vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 1 und 500 mg, insbesondere zwischen 5 und 100 mg pro Dosierungseinheit verabreicht. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,02 und 10 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der

10

15

20

25

35

eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabreichungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die orale Applikation ist bevorzugt.

Gegenstand der Erfindung sind ferner Arzneimittel enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen, und mindestens einen weiteren Arzneimittelwirkstoff.

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Set (Kit), bestehend aus getrennten Packungen von

- (a) einer wirksamen Menge an einer Verbindung der Formel I und/oder ihrer pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen, und
- (b) einer wirksamen Menge eines weiteren Arzneimittelwirkstoffs.

Das Set enthält geeignete Behälter, wie Schachteln oder Kartons, individuelle Flaschen, Beutel oder Ampullen. Das Set kann z.B. separate Ampullen enthalten, in denen jeweils eine wirksame Menge an einer Verbindung der Formel I und/oder ihrer pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen,

und einer wirksamen Menge eines weiteren Arzneimittelwirkstoffs gelöst oder in lyophilisierter Form vorliegt.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung von Verbindungen der Formel I und/oder ihrer pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen,

10

15

20

zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Thrombosen, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie, Claudicatio intermittens, Migräne, Tumoren, Tumorerkrankungen und/oder Tumormetastasen, in Kombination mit mindestens einem weiteren Arzneimittelwirkstoff.

Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, stellt, falls erforderlich, je nach Konstitution des Endprodukts auf pH-Werte zwischen 2 und 10 ein, extrahiert mit Ethylacetat oder Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und /oder durch Kristallisation. Rf-Werte an Kieselgel; Laufmittel: Ethylacetat/Methanol 9:1.

Massenspektrometrie (MS): EI (Elektronenstoß-Ionisation) M⁺
FAB (Fast Atom Bombardment) (M+H)⁺
ESI (Electrospray Ionization) (M+H)⁺ (wenn nichts anderes angegeben)

Beispiel 1

Die Herstellung von (R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-*N*-[4-(3-oxo-morpholin-4-yl)-phenyl]-valeriansäureamid erfolgt analog nachstehendem Schema:

30

Eine Lösung von 12,5 g (66.6 mmol) 5-Chlorthiophen-2-carbonsäureazid (hergestellt nach P. Stanetty et al. Monatshefte für Chemie 120, 53-63, 1989) in 200 ml Toluol wird 2 Stunden auf 110° C erhitzt. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft: 5-Chlorthiophen-2-isocyanat als dunkles Öl, das ohne weitere Reinigung eingesetzt wird.

Eine Lösung von 1,60 g (19,0 mmol) Natriumhydrogencarbonat und 1,10 g (9,39 mmol) (D)-Norvalin in 20 ml Wasser wird auf 80° C erhitzt und 3,00 g (18,8 mmol) 5-Chlorthiophen-2-isocyanat zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird 1 Stunde bei dieser Temperatur gerührt. Man lässt abkühlen und extrahiert mit Ethylacetat. Die wässrige Phase wird mit 2 N HCl angesäuert und mit Ethylacetat extrahiert. Diese organische Phase wird eingedampft: (R)-2-[3-(5-Chlorthiophen-2-yl)-ureido]-valeriansäure als dunkles Öl; ESI 277.

20

10

15

20

25

30

35

Eine Lösung von 90 mg (0,325 mmol) (R)-2-[3-(5-Chlorthiophen-2-yl)-ureido]-valeriansäure und 62,0 mg (0,323 mmol) 4-(4-Aminophenyl)-morpholin-3-on in 1 ml DMF wird mit 132 mg (0,423 mmol) [(Benzotriazol-1-yloxy)-dimethylamino-methylen]-dimethylammonium-tetrafluoroborat (TBTU) versetzt und 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird auf gesättigte Natriumhydrogencarbonatlösung gegeben, der entstandenene Niederschlag abfiltriert und getrocknet: 2-[3-(5-Chlorthiophen-2-yl)-ureido]-valeriansäure-*N*-[4-(3-oxomorpholin-4-yl)-phenyl]-amid ("A1") als bräunlicher Feststoff; ESI 451.

Analog erhält man die nachstehenden Verbindungen

- (R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-N-[4-(3-oxo-morpholin-4-yl)-3-methyl-phenyl]-valeriansäureamid ("A2"), ESI 465,
 - 2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-*N*-[4-(3-oxo-morpholin-4-yl)-phenyl]-acetamid,
 - (R)-2-[3-(5-Brom-thiophen-2-yl)-ureido]-*N*-[4-(3-oxo-morpholin-4-yl)-phenyl]-valeriansäureamid,
 - (R)-2-[3-(5-Brom-furan-2-yl)-ureido]-*N*-[4-(3-oxo-morpholin-4-yl)-phenyl]-valeriansäureamid,
 - (R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-N-[4-(3-oxo-morpholin-4-yl)-phenyl]-2-phenyl-acetamid,
 - (R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-*N*-[4-(3-oxo-morpholin-4-yl)-phenyl]-2-(thiophen-2-yl)-acetamid,
 - (R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-N-[4-(2-oxo-piperidin-1-yl)-phenyl]-valeriansäureamid,
 - (R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-*N*-[4-(2-oxo-1*H*-pyrazin-1-yl)-phenyl]-valeriansäureamid,
 - (R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-N-[2-oxo-3,4,5,6-tetra-hydro-[1,2']bipyridinyl-5'-yl]-valeriansäureamid,

- (S)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-N-[4-(3-oxo-morpholin-4-yl)-phenyl]-2-phenyl-acetamid,
- (R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-N-[4-(3-oxo-morpholin-4-yl)-phenylmethyl]-valeriansäureamid,
- (R)-2-[3-(5-Chlor-thiazol-2-yl)-ureido]-*N*-[4-(3-oxo-morpholin-4-yl)-phenyl]-valeriansäureamid.

Analog erhält man die nachstehenden Verbindungen

10

15

20

5

- (R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-*N*-[4-(2,6-di-oxo-piperidin-1-yl)-phenyl]-valeriansäureamid,
- (R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-*N*-[2-fluor-4-(2-oxo-1*H*-pyridin-1-yl)-phenyl]-valeriansäureamid,
- (R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-N-[4-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-phenyl]-valeriansäureamid,
- (R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-N-[3-methyl-4-(2-caprolactam-1yl)-phenyl]-valeriansäureamid,

caprolactam-1yl)-phenyl]-valeriansäureamid,
(R)-2-(3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureidol-N-(3-meth

(R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-N-[3-methoxy-4-(2,5-dioxopyrrolidin-1-yl)-phenyl]-valeriansäureamid.

Beispiel 2

25

Die Herstellung von (R)-2-[N-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-carbamoyloxy]-N-[[4-(3-oxo-morpholin-4-yl)-phenyl]-valeriansäureamid erfolgt analog nachstehendem Schema:

30

15

20

25

30

Eine Lösung von 2,0 g (16,9 mmol) (R)-2-Hydroxyvaleriansäure und 2.3 g (14,4 mmol) 5-Chlorthiophen-2-isocyanat in 30 ml Dichlormethan wird mit 218 mg (0,345 mmol) Dibutylzinndilaurat versetzt und 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird auf Wasser gegeben und mit Ethylacetat extrahiert. Die organische Phase wird eingedampft: (R)-2-(5-Chlorthiophen-2-yl-carbamoyloxy)-valeriansäure als bräunliches ÖI; ESI 278.

Eine Lösung von 90 mg (0,324 mmol) (R)-2-(5-Chlorthiophen-2-ylcarbamoyloxy)-valeriansäure und 62,0 mg (0,323 mmol) 4-(4-Aminophenyl)-morpholin-3-on in 1 ml DMF wird mit 132 mg (0,423 mmol) [(Benzotriazol-1-yloxy)-dimethylamino-methylen]-dimethylammonium-tetrafluoroborat (TBTU) versetzt und 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird auf gesättigte Natriumhydrogencarbonatlösung gegeben, der entstandenene Niederschlag abfiltriert und getrocknet: (R)-2-[*N*-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-carbamoyl-oxy]-*N*-[4-(3-oxomorpholin-4-yl)-phenyl]-valeriansäureamid als bräunlicher Feststoff; ESI 452.

35.

Analog erhält man die nachstehenden Verbindungen

10

25

35

- (R)-2-[N-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-carbamoyl-oxy]-N-[C-(3,4,5,6-tetrahydro-2H-[1,4']bipyridinyl-4-yl)methyl]-valeriansäureamid,
- (R)-2-[N-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-carbamoyloxy]-N-[1-isopropyl-piperidin-4-ylmethyl]-2-phenyl-acetamid,
- (R)-2-[N-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-carbamoyloxy]-N-[[4-(morpholin-4-yl)-phenyl]-valeriansäureamid
- (R)-2-[N-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-carbamoyloxy]-N-(4-dimethylamino-phenyl)-2-phenyl-acetamid.

3. Beispiele zur Herstellung von Zwischenverbindungen

3.1 Nach folgendem Schema lassen sich **alle** Verbindungen der folgenden Formel VI (mit R = H oder Methyl; n = 3, 4 oder 5) synthetisieren.

$$\begin{array}{c|c} & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

Z.B. Synthese von 1-(4-Amino-2-methylphenyl)-piperidin-2-on:

3.2 Synthese des Phenylpiperidonbausteins ohne Methylgruppe:

Die Herstellung von 1-(4-Amino-2-methyl-phenyl)-piperidin-2-on erfogt z.B. wie nachfolgend angegeben:

25 3.3 1-(4-Amino-phenyl)-1*H*-pyrazin-2-on

35

3.4 1-(4-Amino-2,5-dimethyl-phenyl)-piperidin-2-on

5
$$H_2$$
 H_2 H_2 H_2 H_2 H_2 H_2 H_3 H_4 H_4 H_5 $H_$

3.5 1-(4-Amino-3-methyl-phenyl)-piperidin-2-on

3.6 1-(5-Amino-pyridin-2-yl)-piperidin-2-on

$$O_2N \xrightarrow{Cl} + \bigcap_{N} O \xrightarrow{Cs_2CO_3} O_2N \bigcap_{N} O$$

$$H_2 \xrightarrow{H_2N} O$$

3.7 1-(4-Aminomethyl-phenyl)-piperidin-2-on

H₂, Ra-Ni H₂N O H2 H₂N O Pd-C Pd-C

3.8 2-(4-Amino-phenyl)-2-aza-bicyclo[2.2.2]octan-3-on

10

3.9 1-(3-Amino-6-ethyl-phenyl)-pyrrolidin-2-on

10
$$\frac{\text{SOCl}_2}{\text{N}} \frac{\text{HNO}_3 65\%}{\text{H}_2\text{SO}_4 95-98\%} O_2 N \frac{\text{H}_2}{\text{Pd-C}}$$

3.10 2-(4-Amino-2-trifluormethyl-phenyl)-2-aza-bicyclo[2.2.2]octan-3-on

3.11 1-(4-Amino-3-chlor-phenyl)-pyrrolidin-2-on

5
$$CI$$
 + CI DMF NO_2 NO_2

10
$$\begin{array}{c} H_2 \\ \hline Pd/C \end{array} \qquad \begin{array}{c} CI \\ \hline NH_2 \end{array}$$

15

35

3.12 1-(4-Amino-2-trifluormethyl-phenyl)-piperidin-2-on

3.13 3-(4-Amino-2-methyl-phenyl)-[1,3]oxazinan-2-on

20

25

3.14 4-(4-Amino-phenyl)-morpholin-3-on

1-(4-Amino-phenyl)-pyridin-2-on 3.15

30
$$\frac{Cs_2CO_3}{DMF}$$
 $\frac{NO_2}{NO_2}$ $\frac{SnCl_2}{Ethanol}$ $\frac{H_2N}{NO_2}$ $\frac{SnCl_2}{NO_2}$ $\frac{SnCl_2}{NO_2}$ $\frac{NO_2}{NO_2}$ $\frac{SnCl_2}{NO_2}$ $\frac{SnCl_2}{NO_2}$ $\frac{NO_2}{NO_2}$ $\frac{NO_2}{NO_2}$ $\frac{SnCl_2}{NO_2}$ $\frac{NO_2}{NO_2}$ $\frac{NO_2}$

Ra-Ni

25

3.16 1-(4-Amino-2-methyl-phenyl)-piperidin-2-on

3.17 1-(4-Amino-phenyl)-1*H*-pyridin-4-on

15
$$\downarrow$$
 + \downarrow OH \downarrow OH

3.18 1-(4-Amino-phenyl)-4-tert.-butyloxycarbonyl-piperazin-2-on

3.19 1-(3-Aminophenyl)-piperidin-2-on

3.20 1-(4-Amino-phenyl)-2-caprolactam

3.21 1-(4-Amino-3-fluor-phenyl)-piperidin-2-on

30
$$\stackrel{\mathsf{F}}{\underset{\mathsf{NO}_2}{\longleftarrow}} + \stackrel{\mathsf{Cs_2CO_3}}{\underset{\mathsf{DMF}}{\bigcirc}} \stackrel{\mathsf{NO}_2}{\underset{\mathsf{F}}{\longleftarrow}} \stackrel{\mathsf{NO}_2}{\underset{\mathsf{F}}{\longleftarrow}}$$

3.22 1-(4-Amino-2-fluor-phenyl)-piperidin-2-on

15 3.23 1-(4-Amino-2-fluor)-2-caprolactam

$$F \downarrow F \qquad + \qquad NO_{2} \qquad + \qquad NO_{2} \qquad NO_{2} \qquad + \qquad NO_{2} \qquad$$

Pharmakologische Daten

Affinität zu Rezeptoren

5 Tabelle 1

Verbindung Nr.	FXa-IC ₅₀ [M]	TF/FVIIa-IC ₅₀ [M]
"A1"	1.9 x 10 ⁻⁷	1.8 x 10 ⁻⁷
"A2"	6.6 x 10 ⁻⁸	6.6 x 10 ⁻⁸

15

10

20

25

30

Die nachfolgenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen:

Beispiel A: Injektionsgläser

Eine Lösung von 100 g eines Wirkstoffes der Formel I und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat wird in 3 I zweifach destilliertem Wasser mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt,
unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Iniektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g eines Wirkstoffes der Formel I mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

Beispiel C: Lösung

Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines Wirkstoffes der Formel I, 9,38 g $NaH_2PO_4 \cdot 2 H_2O$, 28,48 g $Na_2HPO_4 \cdot 12 H_2O$ und 0,1 g Benzalkonium-chlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH 6,8 ein, füllt auf 1 I auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese Lösung kann in Form von Augentropfen verwendet werden.

Beispiel D: Salbe

Man mischt 500 mg eines Wirkstoffes der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

30

20

- 45 -

Beispiel E: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg Wirkstoff der Formel I, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

Beispiel F: Dragees

10

5

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

15

Beispiel G: Kapseln

2 kg Wirkstoff der Formel I werden in üblicher Weise in Hartgelatinekapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält.

20

Beispiel H: Ampullen

Eine Lösung von 1 kg Wirkstoff der Formel I in 60 I zweifach destilliertem
Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg
Wirkstoff.

Patentansprüche

1. Verbindungen der Formel I

5 10 worin unsubstituierter oder ein- oder mehrfach durch Hal, A, OR², D N(R²)₂, NO₂, CN, COOR² oder CON(R²)₂ substituierter aromatischer Fünfringheterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen, 15 NR³ oder O, X R^1 H, Ar, Het, Cycloalkyl oder A, das durch OR², SR², N(R²)₂, Ar, Het, Cycloalkyl, CN. COOR² oder CON(R²)₂ substituiert sein kann. 20 H, A, $-[C(R^3)_2]_n$ -Ar, $-[C(R^3)_2]_n$ -Het, $-[C(R^3)_2]_n$ -Cycloalkyl, R^2 $-[C(R^3)_2]_n-N(R^3)_2$ oder $-[C(R^3)_2]_n-OR^3$, R^3 Hoder A. $-[C(R^3)_2]_{n^-}$ W 25 Υ Alkylen, Cycloalkylen, Het-diyl oder Ar-diyl, T . einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Carbo- oder Heterocyclus mit 0 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein-, zweioder dreifach durch Hal, A, -[C(R3)2]n-Ar, 30 -[C(R³)₂]_n-Het, -[C(R³)₂]_n-Cycloalkyl, OR³, N(R³)₂, NO₂, CN. COOR², CON(R²)₂, NR²COA, NR²CON(R²)₂, NR²SO₂A. COR², SO₂NR² und/oder S(O)_mA und/oder Carbonylsauerstoff substituiert sein kann, 35 oder N(R²)₂ und falls Y = Piperidin-1,4-diyl, auch R² oder Cycloalkyl,

	A	unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-10 C-Atomen, worin eine oder zwei CH ₂ -Gruppen durch O- oder S-Atome
		und/oder durch –CH=CH-Gruppen und/oder auch 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können,
5	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, OR ³ , N(R ³) ₂ , NO ₂ , CN, COOR ³ , CON(R ³) ₂ , NR ³ COA,
		$NR^3CON(R^3)_2$, NR^3SO_2A , COR^3 , $SO_2N(R^3)_2$, $S(O)_mA$, $-[C(R^3)_2]_n$ -COOR ^{2'} oder -O-[C(R ³) ₂] _o -COOR ^{2'} substituiertes
10		Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl,
•	R ^{2'}	H, A, -[C(R ³) ₂] _n -Ar', -[C(R ³) ₂] _n -Het', -[C(R ³) ₂] _n -Cycloalkyl,
		$-[C(R^3)_2]_n-N(R^3)_2$ oder $-[C(R^3)_2]_n-OR^3$,
	R ^{2"}	H, A, -[C(R ³) ₂] _n -Ar' oder -[C(R ³) ₂] _n -Cycloalkyl,
15 ⁻		$-[C(R^3)_2]_n-N(R^3)_2$ oder $-[C(R^3)_2]_n-OR^3$,
•	Ar¹	unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal oder A
		substituiertes Phenyl oder Benzyl,
	Het	einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder.
20		aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/oder S-
		Atomen, der unsubstituiert oder ein-, zwei- oder dreifach
		durch Carbonylsauerstoff, =S, =N(\mathbb{R}^3) ₂ , Hal, A, -[$\mathbb{C}(\mathbb{R}^3)_2$] _n -Ar,
	·	-[C(R ³) ₂] _n -Het ¹ , -[C(R ³) ₂] _n -Cycloalkyl, -[C(R ³) ₂] _n -OR ² ,
		$-[C(R^3)_2]_n-N(R^2)_2$, NO ₂ , CN, $-[C(R^3)_2]_n-COOR^2$,
25		$-[C(R^3)_2]_n$ -CON(R ^{2'}) ₂ , $-[C(R^3)_2]_n$ -NR ^{2'} COA, NR ^{2'} CON(R ^{2'}) ₂ ,
•		-[C(R ³) ₂] _n -NR ² SO ₂ A, COR ² , SO ₂ NR ² und/oder S(O) _m A
	1	substituiert sein kann,
	Het ¹	einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder
30		aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N-, O- und/oder S-
		Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch
	•	Carbonylsauerstoff, =S, =N(R^3) ₂ , Hal, A, OR^{2^n} , N(R^{2^n}) ₂ , NO ₂ , CN, COOR ^{2ⁿ} , CON(R^{2^n}) ₂ , NR ^{2ⁿ} COA, NR ^{2ⁿ} CON(R^{2^n}) ₂ ,
		NR ² "SO ₂ A, COR ² ", SO ₂ NR ² " und/oder S(O) _m A substituiert
35		sein kann,
	Hal	F, Cl, Br oder I,
		·

n	0,	1	oder	2
•				

m 0, 1 oder 2,

o 1, 2 oder 3

bedeuten,

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

10 2. Verbindungen nach Anspruch 1, worin

D unsubstituierter oder ein- oder zweifach durch Hal substituierter aromatischer Fünfringheterocyclus mit 1 bis 2 N-, O- und/oder S-Atomen,

bedeutet,

15

25

30

35

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

203. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, worin

D ein- oder zweifach durch Hal substituierter Thienylring bedeutet,

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

4. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-3, worin

R² H oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen bedeutet, sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

	5.	Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-4, worin
		H oder unsubstituiertes Phenyl, Thienyl oder Alkyl mit 1-6 C-
5		Atomen,
		bedeutet,
		sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und
		Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen
		Verhältnissen:
10		
	6.	Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-5, worin
		X NH oder O bedeutet,
		sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und
15		Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen
		Verhältnissen.
	_	
20	7.	Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-6, worin
		W (CH ₂) _n bedeutet,
		sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und
		Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen
25		Verhältnissen.
•		
	8.	Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-7,
		worin
20		Y Ar-diyl oder Het-diyl bedeutet,
30		sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und
		Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen
		Verhältnissen.
		y Official modert,

9. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-8, worin

T einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O-Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch Carbonylsauerstoff substituiert sein kann, 5 oder N(R²)₂ und falls Y = Piperidin-1,4-divl., auch R^2 bedeutet, sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und 10 Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen. 10. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-9, worin 15 T einen ein- oder zweikernigen gesättigten oder ungesättigten Heterocyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O-Atomen, der ein- oder zweifach durch Carbonylsauerstoff (=O) substituiert ist, oder N(R²)₂ 20 und falls Y = Piperidin-1,4-diyl, auch R² bedeutet. sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen 25 Verhältnissen. 11. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-10, worin T ein- oder zweifach durch Carbonylsauerstoff substituiertes 30 Piperidin-1-yl, Pyrrolidin-1-yl, 1*H*-Pyridin-1-yl, Morpholin-4-yl, Piperazin-1-yl, 1,3-Oxazolidin-3-yl, 2H-Pyridazin-2-yl, Pyrazin-1-yl, Azepan-1-yl, 2-Aza-bicyclo[2.2.2]-octan-2-yl, oder N(R²)₂ 35

und falls Y = Piperidin-1,4-diyl, auch R^2

bedeutet, sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen. 5 Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-11, worin unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal, A, OA, Ar SO₂A, COOR², SO₂NH₂ oder CN substituiertes Phenyl, 10 bedeutet, sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen. 15 13. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-12, worin D unsubstituierter oder ein- oder zweifach durch Hal 20 substituierter aromatischer Fünfringheterocyclus mit 1 bis 2 N-, O- und/oder S-Atomen, R^1 H oder unsubstituiertes Phenyl, Thienyl oder Alkyl mit 1-6 C-Atomen, R^2 25 H oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, X NH oder O. W (CH₂)_n,Y Ar-diyl, Pyridin-diyl oder Piperidin-diyl. unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal, A, OA, Ar 30 SO₂A, COOR², SO₂NH₂ oder CN substituiertes Phenyl, T ein- oder zweifach durch Carbonylsauerstoff substituiertes Piperidin-1-yl, Pyrrolidin-1-yl, 1H-Pyridin-1-yl, Morpholin-4-yl, Piperazin-1-yl, 1,3-Oxazolidin-3-yl, 2H-Pyridazin-2-yl, Pyrazin-

1-yl, Azepan-1-yl, 2-Aza-bicyclo[2,2,2]-octan-2-vl.

oder N(R²)₂

und falls Y = Piperidin-1,4-diyl, auch R² bedeuten, sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

- 14. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-13, worin
- 10 D ein- oder zweifach durch Hal substituiertes Thienyl, Thiazolyl oder Furyl,
 - H oder unsubstituiertes Phenyl, Thienyl oder Alkyl mit 1-6 C-Atomen,
- 15 R² H oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen,
 - X NH oder O,
 - W W $(CH_2)_n$,
 - Y Ar-diyl, Pyridin-diyl oder Piperidin-diyl,
- 20 Ar unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal, A, OA, SO₂A, COOR², SO₂NH₂ oder CN substituiertes Phenyl,
 - T unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch
 Carbonylsauerstoff substituiertes Piperidin-1-yl, Pyrrolidin-1yl, Pyridinyl, Morpholin-4-yl, Piperazin-1-yl, 1,3-Oxazolidin-3yl, Pyridazin-2-yl, Pyrazinyl, Azenan-1-yl, 2-Aza-

yl, Pyridazin-2-yl, Pyrazinyl, Azepan-1-yl, 2-Azabicyclo[2.2.2]-octan-2-yl, oder N(R²)₂

und falls Y = Piperidin-1,4-diyl, auch R^2

- bedeuten,
 sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und
 Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen
 Verhältnissen.
- 35 15. Verbindungen gemäß Anspruch 1 ausgewählt aus der Gruppe

	(R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]- <i>N</i> -[4-(3-oxo-
	morpholin-4-yl)-phenyl]-valeriansäureamid,
	(R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]- <i>N</i> -[4-(3-0x0-
	morpholin-4-yl)-3-methyl-phenyl]-valeriansäureamid,
5	2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-N-[4-(3-oxo-morpholin-4-
	yl)-phenyl]-acetamid,
	(R)-2-[3-(5-Brom-thiophen-2-yl)-ureido]- <i>N</i> -[4-(3-oxo-
	morpholin-4-yl)-phenyl]-valeriansäureamid,
10	(R)-2-[3-(5-Brom-furan-2-yl)-ureido]-N-[4-(3-oxo-morpholin-4-
	yl)-phenyl]-valeriansäureamid,
	(R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-N-[4-(3-oxo-
	morpholin-4-yl)-phenyl]-2-phenyl-acetamid,
15	(R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]- <i>N</i> -[4-(3-oxo-
10	morpholin-4-yl)-phenyl]-2-(thiophen-2-yl)-acetamid,
•	(R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]-N-[4-(2-oxo-piperidin-
	1-yl)-phenyl]-valeriansäureamid,
	(R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]- <i>N</i> -[4-(2-oxo-1 <i>H</i> -
20	pyrazin-1-yi)-phenyl]-valeriansäureamid,
	(R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]- <i>N</i> -[2-oxo-3,4,5,6-
	tetrahydro-[1,2']bipyridinyl-5'-yl]-valeriansäureamid,
	(S)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]- <i>N</i> -[4-(3-oxo-
25	morpholin-4-yl)-phenyl]-2-phenyl-acetamid,
	(R)-2-[3-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-ureido]- <i>N</i> -[4-(3-oxo-
	morpholin-4-yl)-phenylmethyl]-valeriansäureamid,
	(R)-2-[3-(5-Chlor-thiazol-2-yl)-ureido]-N-[4-(3-oxo-morpholin-
30	4-yl)-phenyl]-valeriansäureamid,
	(R)-2-[N-(5-Chior-thiophen-2-yl)-carbamoyloxy]-N-[[4-(3-oxo-
	morpholin-4-yl)-phenyl]-valeriansäureamid,
	(R)-2-[N -(5-Chlor-thiophen-2-yl)-carbamoyl-oxy]- N -[C -(3,4,5,6)
	tetrahydro-2 <i>H</i> -[1,4']bipyridinyl-4-yl)methyl]-valeriansäureamid,
35	

15

- (R)-2-[N-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-carbamoyloxy]-N-[1-isopropyl-piperidin-4-ylmethyl]-2-phenyl-acetamid,
- (R)-2-[N-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-carbamoyloxy]-N-[[4-(morpholin-4-yl)-phenyl]-valeriansäureamid
- (R)-2-[N-(5-Chlor-thiophen-2-yl)-carbamoyloxy]-N-(4-dimethylamino-phenyl)-2-phenyl-acetamid
- sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und
 Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen
 Verhältnissen.
 - 16. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach den Ansprüchen 1-15 sowie ihrer pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - a) eine Verbindung der Formel II

PI HX HY-T II

25 worin

R¹, W, X, Y und T die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

mit einer Verbindung der Formel III

30 D-N=C=O III

worin

D die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

35 umsetzt,

oder

b) eine Verbindung der Formel IV

5

H₂N-W-Y-T

١V

worin W, Y und T die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

10

15

mit einer Verbindung der Formel V

worin

20

L CI, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe bedeutet und R¹, X und D die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

umsetzt,

25

und/oder

eine Base oder Säure der Formel I in eines ihrer Salze umwandelt.

30

- Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15 als Inhibitoren des Koagulationsfaktors Xa.
- 18. Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15 als Inhibitoren des Koagulationsfaktors VIIa.

WO 2004/035039 - 56 -

5

10

19. Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15 und/oder ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen, sowie gegebenenfalls Träger- und/oder Hilfsstoffe.

PCT/EP2003/010400

- 20. Arzneimittel enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15 und/oder ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen, und mindestens einen weiteren Arzneimittelwirkstoff.
- 21. Verwendung von Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Thrombosen, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie, Claudicatio intermittens, Migräne, Tumoren, Tumorerkrankungen und/oder Tumormetastasen.
 - 22. Set (Kit), bestehend aus getrennten Packungen von
- 25 (a) einer wirksamen Menge an einer Verbindung der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15 und/oder ihrer pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen, und
 - (b) einer wirksamen Menge eines weiteren Arzneimittelswirkstoffs.
- 23. Verwendung von Verbindungen der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15 und/oder ihrer pharmazeutisch

verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Thrombosen, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie, Claudicatio intermittens, Migräne, Tumoren, Tumorerkrankungen und/oder Tumormetastasen, in Kombination mit mindestens einem weiteren Arzneimittelwirkstoff.



Intermional Application No PCT/EP 03/10400

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/17 A61k A61K31/5377 C07D413/12 A61K31/381 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) A61K IPC 7 C07D Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, MEDLINE, BIOSIS, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Category ' 1-23 E WO 03 093235 A (MERCK PATENT GMBH) 13 November 2003 (2003-11-13) the whole document 1-23 WO 02 48099 A (MERCK PATENT GMBH) Α 20 June 2002 (2002-06-20) cited in the application the whole document WO OO 26203 A (PHARMACIA & UPJOHN SPA) 1.2.4-7.X 11 May 2000 (2000-05-11) 19-23 vgl. insbesondere Verbindung 117 the whole document WO 96 10022 A (ZENECA LTD) 1-23 Α 4 April 1996 (1996-04-04) cited in the application the whole document Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex. ° Special categories of cited documents : "T" later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 14 January 2004 10/02/2004 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016 Elliott, A

Patent document cited in search report		Publication date	-	Patent family member(s)	Publication date
WO 03093235	A	13-11-2003	DE	10218974 A1	27-11-2003
WU U3U93239	A	15-11-2005	WO	03093235 A1	13-11-2003
W0 0248099	A	20-06-2002	DE	10063008 A1	20-06-2002
			AU	2188102 A	24-06-2002
			CA	2431766 A1	20-06-2002
			CZ	20031773 A3	12-11-2003
			WO	0248099 A1	20-06-2002
			EP	1341755 A1	10-09-2003
			NO	20032695 A	13-06-2003
			SK 	8292003 A3	07-10-2003
WO 0026203	Α	11-05-2000	AU	1044700 A	22-05-2000
			BR	9914868 A	03-07-2001
			CA	2347060 A1	11-05-2000
			CN.	1325390 T	05-12-2001
			CZ	20011413 A3	12-09-2001
			MO	0026203 A1	11-05-2000
			EP	1124811 A1	22-08-2001
			HU	0104167 A2 2002528538 T	28-03-2002 03-09-2002
	·*• <u></u>		JP NO	20012058 A	28-06-2001
			NZ	510967 A	31-10-2003
	•		PL	347506 A1	08-04-2002
	··.		SK	4752001 A3	05-02-2002
	1. 18.18		US	2003187040 A1	02-10-2003
•			ZA	200102869 A	10-10-2001
WO 9610022	-A -==	04-04-1996	AT	168685 T	15-08-1998
			AU	696491 B2	10-09-1998
			AU	3530795 A	19-04-1996
			BR	9509045 A	30-09-1997
	. •		CA	2197471 A1	04-04-1996
	, has	•	CZ	9700893 A3	16-07-1997
	i sa mana		DE	69503647 D1	27-08-1998 14-01-1999
	in artista		DE	69503647 T2 783500 T3	26-04-1999
			DK Ep	0783500 13	16-07-1997
			ES	2119472 T3	01-10-1998
	14 May 1		WO	9610022 A1	04-04-1996
			HU	77769 A2	28-08-1998
			JP	10506122 T	16-06-1998
			NO	971415 A	22-05-1997
			NZ	292983 A	23-12-1998
			PL	319430 A1	04-08-1997
			SK	38597 A3	10-09-1997
			US	6225309 B1	01-05-2001
			US	2002119968 A1	29-08-2002
			US	5965559 A	12-10-1999
			ZA	9508085 A	24-04-1996



Internal ionales Aktenzeichen
PCT/EP 03/10400

A. KLASSII IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K31/17 A61K31/381 A61K31/53	377 C07D413/12	
Nach der Int	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	sifikation und der IPK	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol	A)	
IPK 7	A61K C07D	-,	
Recherchier	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sov	velt diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	er Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, MEDLINE, BIOSIS, CHEM ABS Da [.]	ta	
	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
E	WO 03 093235 A (MERCK PATENT GMBH 13. November 2003 (2003-11-13) das ganze Dokument)	1–23
А	WO 02 48099 A (MERCK PATENT GMBH) 20. Juni 2002 (2002-06-20) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument		1-23
х .	WO 00 26203 A (PHARMACIA & UPJOHN 11. Mai 2000 (2000-05-11) vgl. insbesondere Verbindung 117 das ganze Dokument	SPA)	1,2,4-7, 19-23
Α .	WO 96 10022 A (ZENECA LTD) 4. April 1996 (1996-04-04) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	,	1-23
entr	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffe aber	entlichung, die den allgemelnen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondem nu Erfindung zugrundellegenden Prinzips	t worden ist und mit der r zum Verständnis des der
"L" Veröffe	erilichung, die geelghet ist, einen Phontatsanspruch zweiteinatt er-	Theorie ängegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann allein aufgrund dieser Veröffentlic	utung; die beanspruchte Erfindung
ander soll o	nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	and and a character TEXT along the mark a made in case	ichtet werden itung; die beanspruchte Erfindung
ausge	eführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	werden, wenn die Veröffentlichung mit	elner oder mehreren anderen
"P" Veröffe	Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen. Anmeldedatum, aber nach	Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber	nahellegend lst
	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	
	14. Januar 2004	10/02/2004	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter	-
1	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Elliott, A	

Interponales Aktenzeichen
PCT/EP 03/10400

lm R	echerchenbericht	$ \top$	Datum der		Mitglied(er) der	Datum der
	rtes Patentdokume	ent	Veröffentlichung		Patentfamilie	Veröffentlichung
WO	03093235	Α	13-11-2003	DE	10218974 A1	27-11-2003
~			- مساخة مساحة مساحة مساحة الساعة مساحة الساعة	WO	03093235 A1	13-11-2003
WO	0248099	Α	20-06-2002	DE	10063008 A1	20-06-2002
				AU	2188102 A	24-06-2002
				CA	2431766 A1	20-06-2002
				CZ	20031773 A3	12-11-2003
				WO	0248099 A1	20-06-2002
				EP	1341755 A1	10-09-2003
				NO	20032695 A	13-06-2003
				SK	8292003 A3	07-10-2003
WO	0026203	Α	11-05-2000	AU	1044700 A	22-05-2000
		•		BR	9914868 A	03-07-2001
				CA	2347060 A1	11-05-2000
				CN	1325390 T	05-12-2001
				CZ	20011413 A3	12-09-2001
	•			MO	0026203 A1	11-05-2000
				EP	1124811 Al	22-08-2001
				HU	0104167 A2	28-03-2002
				JP	2002528538 T	03-09-2002 28-06-2001
				NO NZ	20012058 A 510967 A	31-10-2003
				PL	347506 A1	08-04-2002
				SK	4752001 A3	05-02-2002
				US	2003187040 A1	02-10-2003
				ZA .	200102869 A	10-10-2001
MO	9610022	-A-	5:; ≠ 04-04-1996	AT	168685 T	15-08-1998
		•••		AU	696491 B2	10-09-1998
				AU	3530795 A	19-04-1996
				BR	9509045 A	30-09-1997
				CA	2197471 Al	04-04-1996
				CZ	9700893 A3	16-07-1997
				DE	69503647 D1	27-08-1998
•				DE	69503647 T2	14-01-1999
				DK	783500 T3	26-04-1999
				EP	0783500 A1	16-07-1997
				ES	2119472 T3	01-10-1998 04-04-1996
				HD MO	9610022 A1 77769 A2	28-08-1998
				JP	10506122 T	16-06-1998
				NO	971415 A	22-05-1997
		-		NZ	292983 A	23-12-1998
				PL	319430 A1	04-08-1997
				sK	38597 A3	10-09-1997
				US	6225309 B1	01-05-2001
						29-08-2002
				US	2002119968 Al	29-00-2002
				US US	5965559 A	12-10-1999 24-04-1996